EP0057474 (A:

US4710523 (A

US4298738 (A

EP0057474 (A:

EP0057474 (B

Also published as:

Acylphosphine oxide compounds their preparation and use

Patent number:

DE2909994

Publication date:

1980-10-02

Inventor:

LECHTKEN PETER DIPL CHEM DR; BUETHE INGOLF

DIPL CHEM DR; JACOBI MANFRED DIPL CHEM DR;

TRIMBORN WERNER DIPL CHEM DR

Applicant:

BASF AG

Classification:

- international:

C07F9/53; C09D7/12; C08K5/53; C08F4/32; G03C1/68

- european:

C07F9/32A9Q; C07F9/40A9Q; C07F9/46; C07F9/48;

C07F9/48A4; C07F9/53A9; G03F7/029

Application number: DE19792909994 19790314 Priority number(s): DE19792909994 19790314

Report a data error he

Abstract not available for DE2909994

Abstract of corresponding document: US4298738

Acylphosphine oxide compounds of the general formula where R1 is alkyl, cyclohexyl, cyclopentyl, aryl which is unsubstituted or substituted by halogen, alkyl or alkoxy, or an S-containing or N-containing fivemembered or six-membered heterocyclic radical, R2 has one of the meanings of R1 (but R1 and R2 ma) be identical or different) or is alkoxy, aryloxy or aralkoxy, or R1 and R2 together form a ring and R3 is an at least disubstituted phenyl, pyridyl, furyl or thienyl radical which carries, at least at the two carbon atom adjacent to the linkage point of the carbonyl group, the substituents A and B, which may be identical or different, and each of which is alkyl, alkoxy or alkythio of 1 to 6 carbon atoms, cycloalkyl of 5 to 7 carbon atoms, phenyl or halogen, or R3 is alpha -naphthyl substituted by A and B at least in the 2- and 8positions or is beta -naphthyl substituted by A and B at least in the 1- and 3-positions, a process for the preparation of these acylphosphine oxide compounds from acid halides of the general formula where X i chlorine or bromine, and a phosphine of the general formula and the use of these acylphosphine oxide compounds as photoinitiators in photopolymerizable surface coatings, finishes and printing inks.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

This Page Blook (uspic)

Int. Cl. 3:

(9) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



C 07 F 9/53 C 09 D 7/12 C 08 K 5/53 C 08 F 4/32 G 03 C 1/68

Behördeneigentum

Offenlegungsschrift 11)

29 09 994

@

6

Aktenzeichen:

P 29 09 994.3

@

Anmeldetag:

14. 3.79

43

Offenlegungstag:

2. 10. 80

3

Unionspriorität:

39 39 30

6

Bezeichnung:

Acylphosphinoxidverbindungen, ihre Herstellung und Verwendung

1

Anmelder:

BASF AG, 6700 Ludwigshafen

0

Erfinder:

Lechtken, Peter, Dipl.-Chem. Dr., 6710 Frankenthal; Buethe, Ingolf, Dipl.-Chem. Dr., 6700 Ludwigshafen; Jacobi, Manfred, Dipl.-Chem. Dr., 6710 Frankenthal; Trimborn, Werner, Dipl.-Chem. Dr., 6703 Limburgerhof

15

20

25

30

Patentansprüche

Acylphosphinoxid-Verbindungen der allgemeinen Formel $R^{\frac{1}{2}} \qquad \begin{array}{c} 0 \\ P - \ddot{C} - R^{\frac{3}{2}} \end{array} \qquad (I)$

wobei R¹ für einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, einen Cyclohexyl-, Cyclopentyl-, Aryl-, halogen-, alkyl- oder alkoxyl-substituierten Aryl-, einen S- oder N-haltigen fünf- oder sechsgliedrigen heterocyclischen Rest steht;

- R² die Bedeutung von R¹ hat, wobei R¹ und R² untereinander gleich oder verschieden sein können, oder für einen Alkoxyrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, für einen Aryloxy- oder einen Arylalkoxyrest steht, oder R¹ und R² miteinander zu einem Ring verbunden sind;
- R³ für einen mindestens zweifach substituierten Phenyl-, Pyridyl-, Furyl- oder Thiophenyl-Rest steht, der mindestens an den beiden zur Verknüpfungsstelle mit der Carbonylgruppe benachbarten Kohlenstoffatomen die Substituenten A und B trägt, die untereinander gleich oder verschieden sein können, und für 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthaltende Alkyl-, Alkoxy- oder Alkylthioreste, 5 bis 7 Kohlenstoffatome enthaltende Cycloalkylreste, Phenylreste oder Halogenatome stehen, oder R³ für einen mindestens in den 2,8-Stellungen durch A und B substituierten α-Naphthylrest oder mindestens in den 1,3-Stellungen durch A und B substituierten ε-Naphtylrest steht.

87/79 Ls/sk 14.03.1979

35

- 2. Acylphosphinoxid-Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
- ein 2,4,6-Trimethylphenyl-, 2,3,6-Trimethylphenyl-, 2,6-Dimethoxyphenyl-, 2,6-Dichlorphenyl-, 2,6-Di-(methylthio)-phenyl- oder ein 2,3,5,6-Tetramethylphenylrest ist.
- 3. Acylphosphinoxid-Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
 - R^3 ein 2,4,6-Trimethylpyridyl-3- oder ein 2,4-Dimethylthiophenyl-3-Rest ist.
- 15 4. Acylphosphinoxid-Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
 - R³ ein 1,3-Dimethyl-naphthalin-2-, ein 2,8-Dimethylnaphthalin-1-, ein 1,3-Dimethoxy-naphthalin-2oder ein 2,8-Dimethoxynaphthalin-1-Rest ist.
 - 5. Acylphosphinoxid-Verbindungen nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß
- 25 R¹ und R² die Bedeutung Phenyl oder C₁ bis C₆-Alkyl-substituiertes Phenyl haben.
- 6. Verfahren zur Herstellung der Acylphosphinverbindungen nach Anspruch 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man Säurehalogenide der allgemeinen Formel

$$R^{3} - \ddot{C} - X$$

worin X für Chlor oder Brom steht und R³ die oben genannte Bedeutung hat, mit einem Phosphin der allgemeinen Formel

$$\binom{R^1}{R^2}$$
 P - OR^4

5

10

worin R¹ und R² die oben genannte Bedeutung haben und R⁴ für einen geradkettigen oder verzweigten 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthaltenden Alkylrest oder einen Cycloalkylrest mit 5 oder 6 Kohlenstoffatomen stehen, bei Temperaturen zwischen -30 und +130°C ggf. in Gegenwart eines inerten organischen Lösungsmittels umsetzt.

- 7. Verwendung von Acylphosphinoxid-Verbindungen nach Anspruch 1 bis 5 als Photoinitiatoren in photopolymerisierbaren Überzugsmitteln, Lacken und Druckfarben in einer Konzentration von 0,001 % bis 20 %, vorzugsweise von 0,01 % bis 4 %.
- 8. Verwendung von Acylphosphinoxid-Verbindungen nach Anspruch 1 bis 5 als Photoinitiatoren in photopolymerisierbaren Überzugsmitteln, Lacken und Druckfarben in Kombination mit sekundären oder tertiären Aminen.
- 9. Verwendung von Acylphosphinoxid-Verbindungen nach Anspruch 1 bis 5 als Photoinitiatoren in Kombination mit aromatischen Ketonen, in einem Mischungsverhältnis Acylphosphinoxid-Verbindung: aromatisches Keton von 10:1 bis 1:30, vorzugsweise 1:1 bis 1:10 in Überzugsmitteln, Lacken und Druckfarben.

- 10. Verwendung nach Anspruch 9, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß als Beschleuniger ein tert. Amin in einer Konzentration von 0,5 bis 15 % zugesetzt wird.
- 5 11. Verwendung von Acylphosphinoxid-Verbindungen des Anspruchs 1 bis 5 in Kombination mit einem tert. Amin sowie mit Benzophenon und bzw. oder Thioxanthon, die ggf. noch Methyl-, Isopropyl-, Chlor- oder Chlormethylreste tragen können, oder mit Benzildimethylketal, Benzoinisopropyläther, A-Hydroxyisobutyrophenon, Diäthoxyacetophenon oder p.-tert.-Butyltrichloracetophenon mit der Maßgabe, daß der Gesamtgehalt an Photoinitiatorsystem zwischen 1 % und 20 % der Gesamtmenge des photopolymerisierbaren Gemisches liegt.

20

25

30

BASF Aktiengesellschaft

25

o. z. 0050/033730

Acylphosphinoxidverbindungen, ihre Herstellung und Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Acylphosphinoxid-Verbindungen, ihre Herstellung sowie ihre Verwendung als Photoinitiatoren in photopolymerisierbaren Überzugsmitteln, Lacken und Druckfarben.

Es sind bereits eine Reihe von Initiatoren für die Photopolymerisation ungesättigter Verbindungen bekannt. Bislang werden hauptsächlich aromatische Ketone wie Acetophenon- und Benzophenonderivate, Thioxanthone sowie Benzoinäther und Benzilketale eingesetzt. Mit derartigen Initiatoren ausgehärtete Massen zeigen jedoch eine unerwünschte Vergilbung, die eine Verwendung auf hellen (weißen) Flächen nicht zuläßt.

Ein weiterer Nachteil ist die oft ungenügende Lagerstabilität der fertig sensibilisierten Harzmischungen, die trotz 20 Dunkellagerung häufig nur einige Tage haltbar sind.

In der Patentanmeldung P 28 30.927.5 wurden bereits Acylphosphinoxid-Verbindungen als Photoinitiatoren vorgeschlagen. Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, neue Acylphosphinoxid-Verbindungen aufzuzeigen, die die oben genannten Nachteile der bekannten Photoinitiatoren nicht aufweisen und auch gegenüber den in der Patentanmeldung

15

20

25

30

35

P 28 30 927.5 vorgeschlagenen Verbindungen Verbesserungen aufweisen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Acylphosphinoxid-Verbindungen der allgemeinen Formel

$$R^{1}$$
 $P - C - R^{3}$ (I)

wobei R¹ für einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. einen Cyclohexyl-, Cyclopentyl-, Aryl-, halogen-, alkyl- oder alkoxyl-substituierten Aryl-, einen S- oder N-haltigen fünf- oder sechsgliedrigen heterocyclischen Rest steht;

 R^2 die Bedeutung von R^1 hat, wobei R^1 und R^2 untereinander gleich oder verschieden sein können, oder für einen Alkoxyrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, für einen Aryloxy- oder eien Arylalkoxyrest steht, oder R^1 und R^2 miteinander zu einem Ring verbunden sind;

R³ für einen mindestens zweifach substituierten Phenyl-, Pyridyl-, Furyl- oder Thiophenyl-Rest steht, der mindestens an den beiden zur Verknüpfungsstelle mit der Carbonylgruppe benachbarten Kohlenstoffatomen die Substituenten A und B trägt, die untereinander gleich oder verschieden sein können, und für 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthaltende Alkyl, Alkoxy- oder Alkylthioreste, 5 bis 7 Kohlenstoffatome enthaltende Cycloalkylreste, Phenylreste oder Halogen-, vorzugsweise Chlor- oder Brom-Atome stehen, oder R³ für einen mindestens in den 2,8-Stellungen durch A und B substituierten α-Naphthylrest oder mindestens in den 1,3-Stellungen durch A und B substituierten β-Naphthylrest steht.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist außerdem ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Acylphosphinoxid-Verbindungen sowie ihre Verwendung als Photoinitiatoren in photopolymerisierbaren Überzugsmitteln, Lacken und
Druckfarben.

Bezüglich der allgemeinen Formel (I) der erfindungsgemäßen Acylphosphinoxid-Verbindungen ist im einzelnen folgendes auszuführen:

- R¹ kann sein ein geradkettiger oder verzweigter Alkylrest mit 1 bis 6 C-Atomen wie Methyl-, Athyl-, i-Propyl-, n-Propyl-, n-Butyl-, Amyl-, n-Hexyl-, Cyclopentyl-, Cyclopentyl-,
- Aryl-, wie Phenyl-, Naphthyl-, halogensubstituiertes Arvl, wie Mono- oder Dichlorphenyl-, alkylsubstituiertes Phenyl-, wie Methylphenyl-, Athylphenyl-, Isopropylphenyl-, tert.-Butylphenyl-, Dimethylphenyl-, nyl-,
- alkoxysubstituiertes Aryl-, wie Methoxyphenyl-, Athoxyphenyl-, nyl-, Dimethoxyphenyl-, S- oder N-haltige fünf- oder sechsgliedrige Ringe, wie Thiophenyl-, Pyridyl-,.
- Außer der Bedeutung von R¹ kann R² sein ein Alkoxylrest
 mit 1 bis 6 C-Atomen, wie Methoxyl-, Äthoxyl-, i-Propoxyl-,
 Butoxyl-, Äthoxyäthoxyl-, ein Aryloxyrest, wie Phenoxy-,
 Methylphenyl-, Benzyloxy-;
- R¹ kann mit R² zu einem Ring verbunden sein, wie z.B. in Acyl-phosphonsäure-o-phenylenestern.
- R³ kann ein 2,6-Dimethylphenyl-, 2,6-Dimethoxyphenyl-, 2,6-Dichlorphenyl-, 2,6-Dibromphenyl-, 2-Chlor-6-methoxyphenyl-, 2-Chlor-6-methyl-thio-phenyl-, 2,4,6-Trimethylphenyl-, 2,4,6-Trimethoxyphenyl-, 2,3,4,6-Tetramethylphenyl, 2,6-

```
-Dimethyl-4-tert.-butylphenyl-, 1,3-Dimethylnaphthalin-2-, 2,8-Dimethylnaphthalin-1-, 1,3-Dimethoxy-naphthalin-2-, 1,3-Dichlornaphthalin-2-, 2,8-Dimethoxynaphthalin-1-, 2,4,6-Trimethylpyridin-3-, 2,4-Dimethoxy-furan-3- oder ein 2,4,5-Trimethylthiophen-3-Rest sein.
```

Als Beispiele für die erfindungsgemäßen Photoinitiatoren seien genannt:

```
2,6-Dimethylbenzoyl-phenylphosphinsauremethylester
    2,6-Dimethoxybenzoyl-phenylphosphinsäuremethylester
    2,6-Dimethylbenzoyl-diphenylphosphinoxid
    2,6-Dimethoxybenzoyl-diphenylphosphinoxid
    2,4,6-Trimethylbenzoyl-phenylphosphinsäuremethylester
    2,4,6-Trimethylbenzoyl-diphenylphosphinoxid
15
    2,3,6-Trimethylbenzoyl-diphenylphosphinoxid
    2,4,6-Trimethylbenzoyl-tolylphosphinsauremethylester
    2,4,6-Trimethoxybenzoyl-diphenylphosphinoxid
    2,6-Dichlorbenzoyl-phenylphosphinsäureäthylester
    2,6-Dichlorbenzoyl-diphenylphosphinoxid
20
    2-Chlor-6-methylthio-benzoyl-diphenylphosphinoxid
    2,6-Dimethylthio-benzoyl-diphenylphosphinoxid
    2,3,4,6-Tetramethylbenzoyldiphenylphosphinoxid
    2-Phenyl-6-methylbenzoyl-diphenylphosphinoxid
```

- 2,6-Dibrombenzoyl-diphenylphosphinoxid
 2,4,6-Trimethylbenzoyl-naphthylphosphinsäureäthylester
 2,6-Dichlorbenzoyl-naphthylphosphinsäureäthylester
 1,3-Dimethylnaphthalin-2-carbonyl-diphenylphosphinoxid
 2,8-Dimethylnaphthalin-1-carbonyl-diphenylphosphinoxid
- 30 1,3-Dimethoxynaphthalin-2-carbonyl-diphenylphosphinoxid
 1,3-Dichlornaphthalin-2-carbonyl-diphenylphosphinoxid
 2,4,6-Trimethylpyridin-3-carbonyl-diphenylphosphinoxid
 2,4-Dimethylfuran-3-carbonyl-diphenylphosphinoxid
 2,4-Dimethoxyfuran-3-carbonyl-diphenylphosphinoxid

2,4,5-Trimethyl-thiophen-3-carbonyl-phenylphosphinsäureme-

2,4,5-Trimethyl-thiophen-3-carbonyl-diphenylphosphinoxid

Besonders bevorzugt sind dabei Aroyl-phenylphosphinsäureester bzw. Aroyldiphenylphosphinoxide, deren Aroylrest jeweils in den o-Stellungen durch Alkyl-, Alkoxy-, Halogen-,
Alkylthio-Reste oder Mischungen derselben substituiert
ist, beispielsweise 2,6-Dimethylbenzoyldiphenylphosphinoxid, 2,4,6-Trimethylbenzoyldiphenylphosphinoxid, 2,4,6-Trimethylbenzoyl-phenyl-phosphinsäuremethylester, 2,6-Dichlorbenzoyl- oder 2,6-Dimethoxybenzoyldiphenylphosphinoxid.

Die Herstellung derartiger Verbindungen gelingt durch Umsetzung von Säurehalogeniden der Formel

20 mit Phosphinen der Formel

$$R^{1}$$
 R^{2}
 $P - OR^{4}$

25 R⁴ = geradkettiger oder verzweigter C₁ - bis C₆-Alkyl, oder Cycloalkyl mit 5 oder 6 C-Atomen

Die Umsetzung kann in einem Lösungsmittel, wie einem Kohlenwasserstoff oder Kohlenwasserstoffgemisch, wie Petroläther, Toluol, Cyclohexan, einem Äther, anderen üblichen inerten organischen Lösungsmitteln oder auch ohne Lösungsmittel bei Temperaturen zwischen -30 und +130°C, bevorzugt bei 10 bis 100°C, ausgeführt werden. Das Produkt kann aus dem Lösungs-

- 10 *-*

mittel direkt auskristallisiert werden, hinterbleibt nach dem Abdampfen oder wird im Vakuum destilliert.

Die Gewinnung der Säurehalogenide R³"X und des substituierten Phosphins R¹R²POR⁴ erfolgt nach Verfahren, die dem Fachmann aus der Literatur bekannt sind (z.B. Weygand-Hilgetag, Organisch-Chemische Experimentierkunst, 4. Auflage, S. 246 bis 256, J.A. Barth-Verlag, Leipzig 1970 sowie K. Sasse in Houben-Weyl, Band 12/1, S. 208 bis 209, G.Thieme-Verlag, Stuttgart).

Das Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen läßt sich folgendermaßen beispielhaft beschreiben:

20 bzw.

30

35

10

Geeignete Phosphine sind z.B. Methyl-dimethoxyphosphin, Butyldimethoxyphosphin, Phenyldimethoxyphosphin, Tolyldimethoxyphosphin, Phenyldiäthoxyphosphin, Tolyldiäthoxyphosphin, Phenyldiisopropoxyphosphin, Tolyldiisopropoxyphosphin, Phenyldibutoxyphosphin, Tolyldibutoxyphosphin bzw. Dimethylmethoxyphosphin, Dibutylmethoxyphosphin, Dimethylbutoxyphosphin, Diphenylmethoxyphosphin, Diphenyläthoxy-

15

20

2909994

phosphin, Diphenylpropoxyphosphin, Diphenylpropoxyphosphin, Diphenylbutoxyphosphin oder ähnliche Ausgangsmaterialien, die zu den erfindungsgemäßen Verbindungen führen.

5 Als Säurehalogenide eignen sich Chloride und Bromide, besonders bevorzugt sind jedoch Säurechloride.

Die Verbindungen der erfindungsgemäßen Struktur zeigen eine sehr gute Reaktivität als Photoinitiatoren für photopolymerisierbare Monomere mit mindestens einer C-C-Mehrfachbindung und Mischungen derselben miteinander und mit bekannten Zusatzstoffen. Insbesondere die bevorzugten o-disubstituierten Aroyl-diphenylphosphinoxide bzw. Aroyl-phenylphosphinsäureester besitzen darin eine ausgezeichnete Lagerstabilität bei sehr hoher Reaktivität. Dies gilt vor allem für die zumeist verwendeten Harze auf Basis der styrolhaltigen ungesättigten Polyester sowie für die styrolfreien Acrylsäureester. Mit den erfindungsgemäßen Initiatoren lassen sich zudem weiß pigmentierte Lacke vergilbungsfrei aushärten, aber auch bunt pigmentierte Harze verarbeiten. In diesen Eigenschaften übertreffen sie die bekannten Photoinitiatoren wie z.B. Benzildimethylketal oder d -Hydroxyisobutyrophenon.

- Weiterhin wurde überraschend gefunden, daß diese Vorteile erhalten bleiben oder sogar noch verstärkt werden, wenn man die bevorzugten Aroyldiphenvlphosphinoxide mit bekannten Photoinitiatoren kombiniert anwendet.
- Besonders wirksame synergistische Mischungen ergeben sich bei Kombinationen mit bekannten Photoinitiatoren auf Basis der aromatischen Ketone, insbesondere Benzildimethylketal, —Hydroxyisobutyrophenon, Diäthoxyacetophenon, Benzophenon und 2-Methylthioxanthon, 2-Isopropylthioxanthon sowie 2-Chlor-thioxanthon. Dabei nutzt man durch Zugabe tert. Ami-

15

ne wie Methyldiäthanolamin noch deren bekannte beschleunigende Wirkung aus. Durch Kombination der erfindungsgemäßen
Initiatoren mit z.B. Benzildimethylketal gelingt es überraschend wirksame, sehr lagerstabile, aminfreie, photopolymerisierbare Massen herzustellen, die ggf. auch pigmentiert sein können.

Als photopolymerisierbare Monomere eignen sich die üblichen Verbindungen und Stoffe mit polymerisierbaren C-C-Doppelbindungen, die durch z.B. Aryl-, Carbonyl-, Amino-, Amid-, Amido-, Ester-, Carboxy- oder Cyanid-Gruppen, Halogenatome oder C-C-Doppel- oder C-C-Dreifachbindungen aktiviert sind. Genannt seien beispielsweise Vinyläther und Vinylester, Styrol, Vinyltoluol, Acrylsäure und Methacrylsäure sowie deren Ester mit ein- und mehrwertigen Alkoholen, deren Nitrile oder Amide, Malein- und Fumarester sowie N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylcaprolactam, N-Vinylcarbazol und Allylester wie Diallylphthalat.

- 20 Als polymerisierbare höhermolekulare Verbindungen sind beispielsweise geeignet: ungesättigte Polyester, hergestellt aus a, B-ungesättigten Dicarbonsäuren wie Maleinsäure, Fumarsäure oder Itaconsäure, ggf. im Gemisch mit gesättigten bzw. aromatischen Dicarbonsäuren wie Adipinsäure,
- Phthalsäure, Tetrahydrophthalsäure oder Terephthalsäure, durch Umsetzung mit Alkandiolen wie Athylenglykol, Propylenglykol, Butandiol, Neopentylglykol oder oxalkyliertem Bisphenol-A; Epoxidacrylate, hergestellt aus Acryloder Methacrylsäure und aromatischen oder aliphatischen
- 30 Diglycidyläthern, Polyesteracrylate (z.B. hergestellt aus hydroxylgruppenhaltigen gesättigten Polyestern und Acryloder Methacrylsäure) und Urethanacrylate.
- Gegebenenfalls können die photopolymerisierbaren Überzugs-35 mittel, Lacke und Druckfarben auch als wäßrige Dispersiopen vorliegen oder zur Anwendung gebracht werden.

30

35

Den photopolymerisierbaren Verbindungen, deren Zusammensetzung für den jeweiligen Verwendungszweck dem Fachmann geläufig ist, können in bekannter Weise gesättigte und/oder
ungesättigte Polymere sowie weitere Zusatzstoffe wie Inhibitoren gegen die thermische Polymerisation, Paraffin,
Pigmente, Farbstoffe, Peroxide, Verlaufshilfsmittel, Füllstoffe und Mattierungsmittel sowie Stabilisatoren gegen
thermischen oder photochemischen Abbau zugesetzt sein.

10 Solche Gemische sind dem Fachmann bekannt und Art und Menge der Zusätze hängen vom jeweiligen Verwendungszweck ab.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden dabei im allgemeinen in einer Konzentration von 0,001 bis 20 %, vorzugsweise von 0,1 bis 5 % bezogen auf die photopolymerisierbare Masse eingesetzt. Sie können ggf. mit Beschleunigern kombiniert werden, die den hemmenden Einfluß des Luftsauerstoffs auf die Photopolymerisation beseitigen.

Solche Beschleuniger bzw. Synergisten sind beispielsweise sekundäre und/oder tert. Amine wie Methyldiäthanolamin, Dimethyläthanolamin, Triäthylamin, Triäthanolamin, p-Dimethylaminobenzoesäureäthylester, Benzyl-dimethylamin, Dimethylaminoäthylacrylat, N-Phenylglycin, N-Methyl-N-Phenylglycin und analoge, dem Fachmann bekannte Verbindungen. Zur Beschleunigung der Aushärtung können weiterhin aliphatische und aromatische Halogenide dienen wie 2-Chlormethyl-naphthalin, 1-Chlor-2-chlormethyl-naphthalin sowie Radikalbildner wie Peroxide und Azo-Verbindungen.

Als Strahlungsquellen für das die Polymerisation solcher Hischungen auslösende Licht verwendet man solche, die Licht vorzugsweise im Absorptionsbereich der erfindungsgemäßen Verbindungen aussenden, d.h. zwischen 230 und 450 nm. Besonders geeignet sind Quecksilber-Niederdruckstrahler,

- 14 -

-Mitteldruck- und Hochdruckstrahler sowie Leuchtstoffröhren oder Impulsstrahler. Die genannten Lampen können ggf. dotiert sein.

Die in den nachstehenden Beispielen genannten Teile und Prozente beziehen sich, soweit nicht anders angegeben auf das Gewicht. Volumenteile verhalten sich zu Teilen wie Liter zu Kilogramm.

10 Beispiel 1

Zu einer Mischung aus 1350 Volumenteilen Petroläther (Siedebereich 40 bis 70°C), 180 Volumenteilen N,N-Diäthylanilin und 67 Volumenteilen Methanol werden unter Rühren bei 0°C 225 Teile Diphenylchlorphosphin, gelöst in 220 Volumenteilen Petroläther, zugegeben. Danach rührt man die Mischung noch 2 Stunden bei Raumtemperatur. Nach Abkühlung auf ca. +5°C saugt man das ausgeschiedene Aminhydrochlorid ab und destilliert das Filtrat zunächst bei 10 bis 20 Torr, um alles Leichtsiedende zu entfernen. Sodann wird das Diphenylmethoxyphosphin bei 0,1 bis 1 Torr fraktioniert destilliert. Sdp.0,5 120 bis 124°C. Ausbeute: 175 Teile (80 % bezogen auf Diphenylchlorphosphin).

In einer Rührapparatur mit Rückflußkühler und Tropftrichter werden bei 50 bis 55°C 648 Teile Methoxydiphenylphosphin zugegeben. Man rührt noch 4 bis 5 Stunden bei 50°C nach, löst den Kolbeninhalt bei 30°C in Äther und versetzt bis zur beginnenden Trübung mit Petroläther. Beim Abkühlen kristallisieren 910 Teile (87 % d.Th.) 2,4,6-Trimethylbenzoyl-diphenylphosphinoxid. Fp.: 80 bis 81°C, schwach gelbe Kristalle.

Beispiel 2

In einer Apparatur nach Beispiel 1 werden 20 Teile 2,6-Dimethoxybenzoylchlorid in 20 Volumenteilen Toluol suspendiert und zu dieser Mischung bei 50 bis 55°C unter Rühren 21,6 Teile Methoxydiphenylphosphin zugetropft. Man rührt noch 3 Stunden bei 50°C nach und kristallisiert dann direkt aus Toluol um. Man erhält 32 Teile gelbliche Kristalle, Fp.: 124 bis 126°C.

10

15

20

Beispiel 3

In einer Apparatur nach Beispiel 1 werden 91 Teile 2,4,6-Trimethylbenzoylchlorid vorgelegt. Dazu gibt man bei 60°C innerhalb von 15 Min. 83 Teile Triäthylphosphit und rührt dann bei 80°C noch 8 Stunden nach. Der Kolbenaustrag wird bei vermindertem Druck von 0,4 mm destilliert und die Fraktion bei 120 bis 122°C/O,4 mm aufgefangen. Man erhält 51 Teile 2,4,6-Trimethylbenzoyl-phosphonsäurediäthylester (36 Prozent d.Th.) als schwach gelbliche Flüssigkeit.

Beispiel 4

Zu einer Mischung aus 1000 Volumenteilen Toluol, 421 Volu25 menteilen N,N-Diäthylanilin und 100 Volumenteilen Methanol
werden bei 0°C 214 Teile Phenyldichlorphosphin zugegeben.
Danach rührt man noch 1 Stunde bei Raumtemperatur, saugt
den Niederschlag von Aminhydrochlorid ab und fraktioniert.
Das Dimethoxyphenylphosphin destilliert bei 46 bis 50°C/
0,2 bis 0,3 mm. Ausbeute: 190 Teile (93 % d.Th.)

Zu 182,5 Teilen 2,4,6-Trimethylbenzoylchlorid werden bei 50°C 170 Teile Dimethoxyphenylphosphin zugetropft. Man hält noch 5 Stunden bei 50°C, löst das schwach gelbliche Öl bei 70 bis 80°C in Cyclohexan und bringt das Produkt

0.z. 0050/033730 2909994

dann durch Abkühlen auf 5°C zur Kristallisation. Man erhält schwach gelbliche Kristalle, Fp.: 51 bis 52°C, Ausbeute: 81 % d.Th.

Weitere Verbindungen, die analog zu Beispiel 1 bis 4 hergestellt wurden, enthält Tabelle 1.

10

15

20

25

30

35

030040/0036

·	
	Tabelle 1: Acylphosphinoxid-Derivate

	Aus- beute	Sdp.	^о о	40	Analyse	=	a
2,4,6-Trimethylbenzoyl-diphenylphosphinoxid	87 %	1	80-81 ber. 75,86	ber. Cef.	75,86	6,03 6,1	. 8,91 8,9
2,4,6-Trimethylbenzoyl-phenylphosphinsduremethylester	81.8	,	51- 52 ber. 67,55	ber. gef.	67,55	6,29	10,26
2,4,6-Trimethylbenzoyl-phosphonskuredikthylester	36.%	36 % 120-122 (0, 4mm)	1	ber. gef.	59,15 59,3	7,39	10,02
2,6-Dichlorbenzoyl-diphenylphosphinoxid	80 C2 84	r	154-159 per. gef.		60,8	3,47	8,27
2,4-Dichlorbenzoyl-diphenylphosphinoxid	¥ 92	1	116-117 ber. gef.		8°09	3,17	8,27 8,3
2,6-Dimethoxy-diphenylphosphinoxid	88 88 84	ı	124-126 ber: 68,86 gef. 68,7	ber. gef.	68,86	5, 19 5, 4	8,17
2,3,5,6-Tetramethyl-diphenylphosphinoxid	63.	1	123-125 ber. Ref.	ber. Ref.	76,24 76,2	6,36 6,5	8,56 8,4
3,4-Dimethylbenzoyldiphenylphosphinaxid	¥ 06	î	72- 74 ber.		75, li5 75, 2	5,69° 5,7	9,28

Beispiel 5

In einem Bindemittel aus 65 Teilen eines Umsetzungsproduktes aus Bisphenol-A-diglyzidäthers und Acrylsäure, 35 Teilen Butan-1,4-dioldiacrylat und 3 Teilen Methyldiäthanolamin werden 3 Teile Photoinitiator gelöst. Die fertige Mischung wird auf Glasplatten in einer Schicht von 60 u Dicke aufgebracht und in 10 cm Abstand unter einer Quecksilberhochdrucklampe (Leistung 80 W/cm Bodenlänge) vorbeigeführt. Die Reaktivität ist als die maximal mögliche Transportbandgeschwindigkeit angegeben, bei der noch eine kratzfeste Aushärtung des Lackfilms erzielt wird.

Tabelle 2: Reaktivität der Photoinitiatoren

	Photoinitiator	Reaktivität (Transportge- schwindig- keit m/min)
20	2,4-Dichlorbenzoyldiphenylphosphinoxid	< 10
	2,6-Dichlorbenzoylphenylphosphinoxid	30
	3,4-Dimethylbenzoyldiphenylphosphinoxid	< 10
	2,4,6-Trimethylbenzoyldiphenylphosphinoxid	70
25	2,6-Dimethoxybenzoyldiphenylphosphinoxid	. 70
	Benzyldimethylketal	. 60

^{2,6-}substituierte Derivate zeigen also eine wesentlich höhere Reaktivität als Derivate, die Substituenten in anderen Stellungen des Benzoylrests tragen.

10

Beispiel 6

5

Ein Lacksystem analog Beispiel 5 wird mit folgenden Photoinitiatorkombinationen versetzt und wie bei Beispiel 5 geprüft.

	vität 1	Pendel- härte nach König (sec) pei 12m/min
-10	3 Teile Benzophenon 12	97
	2 Teile Benzophenon	
	1 Teil 2,4,6-Trimethylbenzoyldiphe- nylphosphinoxid 75	213
15	<pre>3 Teile 2,4,6-Trimethylbenzoyldiphe-</pre>	188
	2 Teile Benzophenon	ŧ
20	1 Teil 2,6-Dimethoxybenzoyldiphenyl- phosphinoxid 75	210
	3 Teile 2,6-Dimethoxybenzoyldiphenyl- phosphinoxid 70	183

Beispiel 7

25

30

35

In einer Mischung aus 55 Teilen eines Umsetzungsproduktes von Bisphenol-A-diglycidäther und Acrylsäure, 45 Teilen Butandioldiacrylat, 55 Teilen Rutil-Pigment und 3 Teilen Methyldiäthanolamin werden die folgenden Photoinitiatoren gelöst. Die fertige Mischung wird mit einer Spirale (80,um) auf Glasplatten aufgezogen und unter zwei hintereinander angeordneten Hg-Hochdrucklampen (Leistung je 80 W/m) vorbeigeführt. Die Transportbandgeschwindigkeit, bei der noch

eine kratzfeste Aushärtung möglich ist, kennzeichnet die Reaktivität des Initiatorsystems.

In einem zweiten Ansatz wird obige Zusammensetzung in einer Schichtdicke von 200/u aufgerakelt. Nach der UV-Härtung wird die Schicht abgelöst, mit Aceton gewaschen und anschließend die ausgehärtete Schichtdicke bestimmt. Man erhält so ein Maß für die Durchhärtung.

10	Photoinitiator	Reakti- vität (m/min)	Weißgrad nach Ber- ger (% Rem.)	durchge- härtete Schicht- dicke
	2 Teile 2-Methylthioxanthon	12	66	130 _/ u
15	1,5 Teile 2-Methylthioxanthon 0,5 Teile 2,4,6-Trimethylben- zoyldiphenylphosphinoxid		76	. 140/u
	<pre>1,0 Teile 2-Methylthioxanthon 1,0 Teile 2,4,6-Trimethylben- zoyldiphenylphosphinoxid</pre>	1	78	140/u
20	2 Teile 2,4,6-Trimethylben- zoylphoshinoxid] 6	81	70 _/ u

Beispiel 8

In einer Mischung aus 55 Teilen eines Umsetzungsproduktes von Bisphenol-A-diglycidäther und Acrylsäure, 45 Teilen Butandiol-diacrylat und 55 Teilen Rutil-Pigment werden die zu vergleichenden Photoinitiatoren gelöst. Man zieht den fertigen Lack in einer Dicke von 80/um auf Glasplatten auf und härtet wie in Beispiel 7 beschrieben. Man findet, daß Benzildimethylketal oder d-Hydroxyisobutyrophenon allein keine Aushärtung des pigmentierten Lackes bewirken. Ohne wesentliche Einbußen an Aushärtung können sie jedoch einen Teil des erfindungsgemäßen Initiators 2,4,6-Trimethylben-

0. Z. 0050/033730

2909994

zoyldiphenylphosphinoxid ersetzen.

jeweilige Photoinitiator gelöst.

Initiator 5		· .	Konzen- tration	Pendelhärte in sec. bei einer Transport- bandgeschwindigkeit von		
		`.*	•	6 m/min 12 m/min		
	2,4,6-Trimethylbenzoyldi- phenylphosphinoxid	·	3 %	81 56		
10	2,4,6-Trimethylbenzoyldi- phenylphosphinoxid		2 %	78 43		
	≪-Hydroxyisobutyrophenon	·• •	1 %			
	2,4,6-Trimethylbenzoyldi- phenylphosphinoxid		2 %	71 61		
15	Benzildimethylketal		1 %	7		
	Q-Hydroxyisobutyrophenon		3 %]	owoils num chonflach		
	Benzildimethylketal		3 % S 1	eweils nur oberfläch- ich trocken		

20 Beispiel 9

Durch Veresterung von 431 Teilen Maleinsäureanhydrid und 325 Teilen Phthalsäureanhydrid mit 525 Teilen Propylen-glykol-1,2 wird ein ungesättigter Polyester hergestellt. Nach Zugabe von 0,01 % Hydrochinon wird von dem Polyester eine 66 %ige Lösung in Styrol hergestellt und darin der

Für die Lichthärtungsversuche werden zu 100 Teilen dieser
30 Mischung 10 Teile einer 1 %igen Lösung von Paraffin (Erweichungsbereich 50 bis 52°C) in Styrol zugesetzt und das
Harz auf Glasplatten mit einem Filmaufziehgerät der Spalttiefe 400/u aufgetragen. Nach etwa einminütigem Ablüften
werden die Filme mit Leuchtstofflampen (Philips TLAO5/40 W),

35

die im Abstand von 4 cm angebracht sind, belichtet. Diese Prüfung wurde nach einer Dunkel-Lagerzeit des photopolymerisierbaren Gemisches von 5 Tagen bei 60°C wiederholt. Nach einer Belichtungszeit von jeweils 2 Minuten erhält man folgende Ergebnisse:

	Photoinitiator .	Konzen- tration	Pendel nach l (se	König
10			sofort	nach 5 Tg.bei 60°C
	2,4,6-Trimethylbenzoyldiphenyl- phosphinoxid	1 %	73	73
15	2,6-Dimethoxybenzoyldiphenyl-phosphinoxid	2 %	62	60
	Pivalovldiphenylphosphinoxid (Vergleich)	2 % .	60	10
	Benzildimethylketal (Vergleich)	2 %	45 -	40
20	α-Hydroxyisobutyrophenon (Vergleich)	2 %	20	19

Beispiel 10

- Durch Veresterung von 143 Teilen Tetrahydrophthalsäureanhydrid und 175 Teile Maleinsäureanhydrid mit 260 Teilen Diäthylenglykol wird ein ungesättigtes Polyesterharz hergestellt, das 64 %ig in Styrol gelöst und mit 0,01 % Hydrochinon stabilisiert wird.
- Für Lichthärtungsversuche werden zu 100 Teilen dieser Lösung 20 Teile TiO2, 10 Teile einer 1 %igen Paraffinlösung in Styrol sowie der jeweilige Initiator in der angegebenen Menge zugesetzt. Das Harz wird mit einem Rakel in einer Schichtdicke von 60/u auf Glasplatten aufgezogen und sofort 20 Sekunden unter einer Hg-Hochdrucklampe (100 W/cm

Bodenlänge) im Abstand von 10 cm bestrahlt. Man erhält folgende Ergebnisse:

5		Konzentra- Pendelhärte tion des nach König .Initiators (sec)	
	2,4,6-Trimethylbenzoyldi-	1 % 126	
	phenylphosphinoxid		
10	2,6-Dimethoxybenzoyldiphe- nylphosphinoxid	1 % 81	
	3,4-Dimethylbenzoyldiphenyl- phosphinoxid	2 % 20	
	Benzil, Methyldiäthanolamin	2 % + 4 % 32	

15

Während die mit den erfindungsgemäßen Initiatoren sensibilisierten Harze nach Lagerung von 5 Tagen bei 60°C keinen nennenswerten Reaktivitätsabfall zeigten, war der Ansatz mit Benzil/Amin bereits geliert.

20

25

Beispiel 11

Zu 100 Teilen eines nach Beispiel 10 hergestellten Harzes gibt man 15 Teile einer 0,7 %igen Lösung von Paraffin (Schmpkt. 50 bis 52°C) in Styrol, in der man gleichzeitig den Photoinitiator gelöst hat. Man setzt dem Harz noch 3% Buntpigment zu, rakelt 100 u dicke Filme auf Glas auf und belichtet 20 sec wie in Beispiel 10. Man ersieht aus diesen Ergebnissen, daß die erfindungsgemäßen Initiatoren auch zum Härten buntpigmentierter Lacke bzw. von Druckfarben geeignet sind, auch wenn sie mit hierzu nicht oder nur wenig brauchbaren herkömmlichen Initiatoren kombiniert werden, d.h. sie zeigen einen synergistischen Effekt.

35

	Initiator	Pendelhärte nach König in sec bei Pigmentierung durch			
	en e	Heliogen- grun 8721	Heliogen- blau 7080	Lithol- schar- lach 4300	
5					
	2 Teile 2,4,6-Trimethyl- benzoyldiphenylphosphin- oxid	123	129	161	
10	1 Teil 2,4,6-Trimethyl- benzovldiphenylphosphin- oxid	129	125	170	
	1 Teil Benzildimethylketal		· · ·		
15	2 Teile Benzildimethylketal	49	nur ober- flächlich gehärtet	169	

THIS PAGE BLANK (USPTO)